

# Linco-Spectin Sterile Solution for injection for pigs, non-ruminating calves, dogs and cats

Εγκεκριμένο

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Linco-Spectin Sterile Solution for injection for pigs, non-ruminating calves, dogs and cats

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Γάτα

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
129.51 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδομυϊκή χρήση:

•

#### Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FF52

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Διαθέσιμο σε:

Ireland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Συμπληρωματικές πληροφορίες****Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/12/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Belgium

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

VPA10387/041/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

9/12/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.